Tetrahydro-pyrido(3,4-d)pyridazine-1,4-dione derivs. prepn. - from 4-phenyl-oxazole and N-substd. maleimides Patent Assignee: TAKEDA CHEM IND LTD

# **Patent Family**

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind Date	Week	Type
JP 50046697	Α	19750425			197533	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 7393173 A ( 19730820)

# **Abstract:**

JP 50046697 A

7-Phenyl-1,2,3,4-tetrahydropyrido(3,4-d)pyridazine-1,4-dione (I) was prepd. by (1) Diels-Alder reaction of 4-phenyloxazole (II) with N-substd. maleimides (III); (R = aliphatic or aromatic residues), (2) dehydration of the resulting (IV) in the presence of acids or bases, and (3) reaction of the resulting (V) with NH2NH2. (I) has hypotensive and diuretic activities. In an example, reflux of 11.6 parts (II) and 14 parts (III) (R = Ph) in C6H6 32 hr. gave 95.6% (IV) (R = Ph) (V(VI). Reflux of 8 parts (VI) and 2 parts SnCl4 in EtOH 1.5 hr. gave 80% (V) (R = Ph)(VII). Heating 3 parts (VII) with 30 parts 80% NH2NH2.H2O in (CH2OH)2 50 min. at 108-10 degrees C. gave 96% (I).

Derwent World Patents Index © 2005 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 1405135

(19) 日本国特許庁

# **公開特許**公報

特 許 脚 特許法第38条ただし唇きの規定による特許出願)

昭和48年8月20日

斎藤.英雄 特許庁長官

1. 発明の名称

- 1 . 4 - ジオン の 製造法

2. 特許請求の範囲に記載された発明の数

3. 発 大阪府表木市大同町 2番 9号 ウス イ ヨシロウ 碓 井 義 郎 (ほか2名 괁' '名

4. 特許出願人

大阪市東区道修町2丁月27番地

名

武田黎品工業株式会社

化设者 小 西 新 兵 衛

5. 代

---

佳.

5 3 2 - -

大阪市東淀川区十三西之町 4 丁自54番地 武田薬品工業株式会社 大阪工場内工

弁理士 松 居 祥 東京連絡先(特許法規課) 電話273-3311 21)特願昭 昭48 (1973) (22)出願日

未請求

50 - 46697

昭50.(1975)

118-93173

(全4頁)

庁内整理番号 6617 4

①特開昭

43公開日

62日本分類

16 E612

(51) Int. C12. C070471/04/ (CO7D471/04

4.25

8.20

発明の名称

7-7エニルー1、2、3、4-テトラヒドロ ンの製造法

- 2 特許請求の範囲
  - 1)一般式

$$H_{\delta}C_{\delta}$$
  $C_{0}$   $H-R$ 

(式中Rは脂肪族基または芳香族基を表わす。) で示される化合物を飲あるいは塩基の存在下に脱 水反応に付して一般式

(式中Rは前配と同義)

で示される化合物となし、これにヒドラジンを反 応させることを特徴とする 1ーフエニルー1,2 , 3 , 4 - F ト ラヒ ドロ ピリ ド ( 3 , 4 - d ) ピ

- 1 , 4 - ジオンの製造法

$$\binom{c_0}{c_0}$$
 N-E

(式中Rは脂肪族基または芳香族基を表わす。) で示されるw…置換マレイミドをデイルス・アル ダー型付加反応に付して一般式

$$\mathbf{H}_{\mathbf{5}} \mathbf{C}_{\mathbf{6}}$$
  $\mathbf{C}_{\mathbf{0}}$   $\mathbf{N} - \mathbf{R}$ 

(式中Rは前配と同義)

で示される化合物を得、これを酸あるいは塩基の 存在下に脱水反応に付して一般式

$$\frac{H_5C_6}{N} = \frac{C_0}{N} - R$$

(式中Rは前記と同義)

で示される化合物となし、これにヒドラジンを反 広させることを特徴とする?-フエニルー1,2 , 3 , 4ーテトタヒドロビリド〔3 , 4ー 6 ]ピ الخلية

3 発明の詳細な説明 ...

本発明はすぐれた降圧利尿作用を有し、降圧利 **尿剤として有用な1.4ージモルホリノー1-フ** エニルピリドしる、4-4 ] ピリダジン製造の重 要な中間体である7~フエニルー1,2,3,4 ーテトラヒドロピリド(3,4-4.3ピリダジン -1.4-ジオンの有利な製造法に関する。

これまで本発明の目的化合物 7 - フエニルー1 , 2 , 3 , 4 - アトラヒドロピリド ( 3 , 4 - d ]ピリダジンー1、4-ジオンを製造するにはま ず、2ーフエニルピリジンー4。5 ージカルボン 酸を種々の方法で合成し、これを酸無水物となし た後、ヒドラジンを反応させるという方法が行な われてきた。しかしながら、これらの原料である 2-フエニルビリジン-4,5-ジカルポン酸を 合成するにはそれぞれ数工程を必要とするうえ、 酸無水物とするための脱水反応を必要とするので 工業的に有利とはいえない。本発明者らは、これ らの従来の合成経路とは全く別の合成経路を開発

(式中Rは脂肪族基または芳香族基を示す。) 本発明の方法は、まず4ーフエニルオキサゾー ルとHー置換マレイミドとが適当な溶媒中で反応 させられる。本反応における溶媒としては反応に 支障がなければいかなる溶媒でもよいが、一般に ペンゼン,トルエン,キシレン等の芳香族炭化水 繁類が適当である。反応温度は通常用いる溶媒の 佛点付近まで加湿してもよく、反応時間は通常8 - 2 4時間程度行うのがよいが、必要に応じて短 縮せたは延長してもよい。本工程に使用される原 料のN-置換マレイミドは、たとえば無水マレイ ン酸とアミン類を反応させてミド酸を生成させと れを無水燐酸で脱水することにより容易に得るこ とができる。Nー位の置換基は脂肪族基または芳 香族基であり、たとえばメチル・エチル・プロピ ル、イソプロビル、ブチル、イソプチル、SEC.-ブ チル、tert.-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの アルキル基、フエニル・ナフチル基などのアリー ル基があげられ、これらのアルキル・アリール基 は反応に支障がなければさらに適当な置換基、た

特開 昭50-46697@ すべく程々研究を重ねた結果、4一フェニルオキ サゾールとヨー置換マレイミドとをディールス・ アルダー迎付加反応に付すと、ヨー置換マレイミ ドは容易に付加反応を行ない好収率で付加反応物 を生成し、しかもとの付加反応物は酸あるいは塩 基で処理することによりイミド菜の開裂を伴なう ことなく容易にビリジン誘導体となり、これ等に ヒドラジンを反応させると一学にワーフエニルー d) ピリダジンー1.4-ジオンに好収率で変換 されるととを知見し、本発明を完成した。

本発明の反応を式で示せば次の通りである。

$$H_{s} C_{s} \longrightarrow \bigcup_{co}^{CO} V - R \quad H_{s} C_{s} \longrightarrow \bigcup_{co}^{CO} V - R$$

$$(1)$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H}_{\text{S}} \text{Co} \\
 & \text{N-R} \\
\hline
 & \text{N-R} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H}_{\text{S}} \text{Co} \\
 & \text{N-R} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H}_{\text{S}} \text{Co} \\
 & \text{N-R} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H}_{\text{S}} \text{Co} \\
 & \text{N-R} \\
\end{array}$$

ことえばハロゲン、ニトロなどを有していてもよい。 もり一方の原料であるも一フエニルオキサゾール はフエナシルプロ ミドとホルムアミドを反応させ て容易に得ることができる。一般式(「)の付加 化合物は反応液の濃縮冷却によつて折出するので、 これを沪取し適当な溶媒から再結晶してもよい。 また、再結晶を行なりととなく次の反応に用いる こともできる。なお、一般式(I)の化合物は文 献未載の新規化合物である。

つぎに一般式(1)の化合物を適当な溶媒中少 量の酸類あるいは塩基類を添加する。溶媒として は反応に支障がないかぎりいかなる溶媒でもよい が、メタノール、エタノール、イソプロパノール などのアルコール類 ,テトラヒドロフラン ,イソ プロピルエーテル、ジオキサンなどのエーテル類 , ペンゼン , トルエン , キシレンなどの芳香族炭 化水素類が適当である。用いる酸類としては、有 接触、無機酸いづれてもよいが、有機酸としては 養體、酢酸、プロピオン酸、安息番酸、トルエン スルホン酸などがあげられ、無機酸としては塩酸。 20

1字体入

10

硫酸、硝酸、燐酸などがあげられる。また酸性型のイオン交換機関も関形酸として用いることができるし、いわゆるルイス酸(たとえば、無水塩化亜鉛・無水塩化アルミニウム・塩化第二錫・四塩化チタンなど)も用いることができる。また塩基としては水酸化ナトリウム・水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ・ナトリウムメチラート・ナトリウムエチラートなどのナトリウムアルロラートなどがあげられる。

この反応の反応温度は、50-150℃が適当であるが、用いる溶媒により沸点付近まで加熱してもよい。反応時間は通常0.5-5時間であるが必要に応じて短縮または延長してもよい。一般式(II)の化合物は溶媒を留去後、適当な溶媒を留去、残留物を適当な溶媒で再結晶することにより精製することができる。また、再結晶による精製を行う事なく次の反応に用いることもできる。一般式(II)の化合物も文献未載の新規化合物である。

ニルビリド(3,4-a]ピリダジンに導かれ、 さらに、モルホリンとの反応により1,4-ジモ ルホリノー7-フエニルビリド(3,4-a]ピ リダジンに導かれる。

つぎに本発明方法の具体例として実施例をあげる。

### 実施例1

ド、3-ジウエニルー1-オキサー2-アザビ チクロ[2,2,1]ヘアトー2-エン-5,6 ーカルボキシイミドの合成

4-7エニルオキサゾール11.6部,N-7
エニルマレイミド14部をペンゼン110部に加

232時間加熱量流後冷却し折出結晶を河取、酢

酸エチルから再結晶するとN,3-ジフエニルー

7-オキサー2-アザビチクロ(2,2,1]へ

ブトー2-エンー5,6-カルボキシイミドが融

点183-185°Cの無色針状晶として得られる。

収量24.6部 収率95.6%

C<sub>19</sub>E<sub>14</sub>E<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 計算値 C,71.69 H, 4

特開 昭50-46697(3) つぎに一般式(1)の化合物にヒドラジンを反 応させる。本反応における溶媒としては反応に支 障がないかぎりいかなる溶媒でもよいが、一般に アルコール類が適当である。反応温度は通常60 -150℃が適当であるが用いる溶媒によつては 沸点付近まで加温してもよい。反応時間は 0 . 5 - 5 時間が適当であるが、必要に応じて短縮また は延長してもよい。一般式(目)で示されるワー フエニルー1 ,2 ,3 ,4ーテトラヒドロビリド 〔3.4-4〕ピリダジン-1.4-ジオンは反 応液を水で希釈し折出結晶を沪取 しこれを希水酸 化アルカリ液で処理して不溶物を除いたのち寂で 中和するか、あるいは反応板から溶媒などを留去 し残渣を希水酸化アルカリ液で処理 して不溶物を 除いたのち酸で中和することによつて得ることが できる。

とのようにして得られた?-フェニル-1,2
,3,4-テトラヒドロビリド[3,4-d]ビ
リダジン-1,4-ジオンは、たとえばオキシ塩
化燐との反応により1,4-ジクロロ-?-フェ

実験館 C,71.55 H,4 1

# 実施例 2

B - エチルー 3 - フエニル - 7 - オキサー2 -アザピチクロ [ 2 , 2 , 1 ]ヘアト - 2 - エン-5 , 6 - カルポキシイミドの合成

4-フェニルオキサゾールと N-エチルマレイ ミドを原料として実施例 1 と同様に処理すると N -エチルー 3-フェニルー 7-オキサー 2-アザ ピチクロ (2,2,1]ヘブトー 2-エンー 5。 6-カルボキシイミド (融点 163-164℃) の無色プリズム晶 (ペンゼンから再結晶)が得ら れた。収率 97%

C<sub>18</sub>E<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 計算値 C,66,65 H,5 .22 N,10.37 15 突験値 C,66.77 H,5

#### 突施例 3

N , 2 - ジフエニルピリジン - 4 , 5 - カルボ キシイミドの合成

20

エタノール1300部にH,3-ジフエニルー <sup>クーオキサー2</sup>ーアザビチクロ(2,2,1]へ プトー2-エンー5,6-カルポキシイミド4。 8部を加えついで塩化第二編2部を加え1.5時 間瓜舗選流したのち減圧下にエタノールを寄去す る。残留分化クロロホルム100部を加えて溶解 し1%水酸化ナトリウム溶液100部で洗浄しク ロロボルム俗液を乾燥後留去、残麼をベンセンか ら再結晶するとN,2-ジフエニルピリジン-4 ,5ーカルポキシイミドが融点238、5-24 1℃の無色結晶として得られる。収量3.6部 収率80%

ClaHaNaOa 計算值 C , 75 , 99 B , 4 . 03 N , 9 . 3 3

> C.76.26 H.3 F . 9 . 1 5

# 美施例4

Hーエチルー2 - フエニルビリジン- 4 , 5 -カルポキシイミドの合成

ヨーエチルー3ーフエニルー7~オキサー2-

却下氷酢酸を加えり日4-5とする。析出結晶を 沪取水洗後乾燥すると1-7エニル-1,2,3 , 4ーテトラヒドロピリド(3,4-4)ピリタ ジンー1、4-ジオンは灰白色結晶性粉末として 得られる。 融点280°C以上 IR-スペクト ルは別途合成品とすべて一致する。収量 2.3部 収率96%

C18H, Na O2 計算領 C,65.26 H . 3 N, 17.57

> C . 6 4 . 7 5 Я.3

## 安施例6

リーエチルー2-フェニルピリジンー4 .5-カルボキシイミドおよびヒドラジンヒドラートか 5実施例5と同様の操作により7-フエニル-1 , 2 , 3 , 4 - アトラヒドロビリドし3 , 4 - d フピリダジンー1,4-ジオンを得る。得られた もののIR-スペクトル、融点は別途合成の標品 のそれらと一致した。

代理人 井理士

特開 昭50-46697(4) アザピチクロ(2,2,1]ヘブト-2-エンー 5 , 6-カルポキシイミドを原料として実施例 3 と同様の操作により Nーエチルー2 ーフエニルピ リジンー4,5ーカルポキシイミド (触点163 - 1 6 4<sup>℃</sup> ) の黄色鱗片晶 ( エタノール ) を得る。 収率85% C15 H12 N2O2 計算值 C . 71 . 41

> N . 1 1 . 1 5 10

H . 4

C, 71, 49

#### 実施例 5

7 - フエニルー1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロ ピリド(3,4-0]ピリダジン-1,4-ジオ ンの合成

実験値

N , 2 - ジフエニルビリジンー 4 , 5 - カルボ 15 キシイミド3部,80%ヒドタジンヒドラート3 ○部をエチレングリコール30部に加え、108 - 1 1 0℃ に 5 0分間加熱反応させたのち減圧下 に濃縮、残留分を3%水酸化ナトリウム水溶液 8 0部に加えて溶解し不溶物を沪去する。沪液に冷

# 添付書類の目録

(1)

1通 33 žЩ

1 誦 委 任 状

副本 1.迪 特 許願 (3)

前記以外の発明者

氏 名

ヒガシナダクウズモリダイ フリガナ 神戸市東鍵区渦森台 4 丁目 1 ∪番地の 1 住 所 フリガナ シャモト 氏 名 カワニシシダイワヒガシ フリガナ 兵庫県川西市大和東 5 丁目 18番14号 住 所 キオ フリガナ